# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62 - 12794

@Int Cl.4

79発 明 者

識別記号

厅内整理番号 6742-4C

母公開 昭和62年(1987)1月21日

C 07 H 19/10 A 61 K 31/70

AAB AAM

審査請求 未請求 発明の数 4 (全7頁)

の発明の名称 特に経口使用に適する新シチジンジホスホコリン塩

> 20特 関 昭61-156325

**22**H 願 昭61(1986)7月4日

優先権主張

イタリア国、エム・アイ、トルカツツアーノ、ヴィア・レ

オナルド・ダ・ヴィンチ 52

バイオリサーチ・エ 砚出 頭 人

ス。ピー。エイ。

イタリア国、エム・アイ、リスカテ、ロカリタ・ロジア・

(無番地)

邓代 理 人 弁理士 山下 穣平

1. 発明の名称

特に経口使用に適する新 リシ塩

# 2. 特許請求の範囲

1. 一般式

(式中Rは、8~18炭素原子を含む線状あるい は枝分れアルキルラジカルである)を特徴とする 長アルキル鎖スルホン酸をもつ新シチジンジホス ホコリン(CDPコリン)塩類。

2. 一般式

(式中Rは、8~18炭素原子を含む線状あるい は枝分れアルキルラジカル)の長アルキル鎖スル ホン酸をもつ新シチジンジホスホコリン( CDP コ リン)の製造方法において、塩基性 CDP コリンの 水溶液をつくり、スルホン酸水溶液をつくり、所 要塩を得るためこれら2つの水溶液を一緒に反応 させ、また乾燥させることによって上記塩を回収 することを特徴とする方法。

3. 上記塩基性 CDP コリン水格液が蒸留水に CDP ナトリウム塩を溶解させることによってつくられ、 また H<sup>+</sup>形式の強酸性カチオン交換体を含むカラム を通過させてナトリウムイオンを除去することを 特徴とする特許額求の範囲第2項記載の方法。

4. 上記スルホン酸水溶液が蒸留水にスルホン酸ナトリウム塩を溶解させることによってつくられ、また H<sup>+</sup> 形式の強酸性カチォン交換体を含むカラムを通過させてナトリウムイオンを除去することを特徴とする特許関水の範囲第2項配数の方法。

5. 塩基性 CDP コリンとスルホン酸水溶液との間の上記反応が両試薬の等モル益を含む両水溶液の容量を、時間 1 0 と 3 0 分との間、環境温度で一緒に混合させることによって行なわれ、塩基性 CDP コリン溶液が 3 5 を 2 2 0 5 m/v との間の濃度をもっていることを特徴とする特許 請求の範囲第 2 項記載の方法。

6. 反応密液から塩を回収する上記乾燥が親液性過程によってあるいは噴霧乾燥機において行なわれることを特徴とする特許請求の範囲第2項記載の方法。

7. 顕著傷害あるいは脳出血、脳血栓、脳動脈硬化症、パーキンソン氏病およびパーキンソン状症候群のような病理状況から発する意識障害の治

ホン酸をもつ新規のシチジンジホスホコリン(CDP コリン)塩に関する。

本発明は、上記塩の製造方法かよび活性成分として単独あるいは製業学で通常使用される賦形剤
かよび助剤と一緒に上記塩を含む剤形にも関する。
CDP コリンは、燐脂質の生合成の先駆物質であ
る。これは、ヒトの臨床上の分野で広く使用され

またもっぱら非経口的住入によって投与量 1 0 0 ~ 1 0 0 0 甲/日で投与される。

特に、CDPコリンの治療法上の適応は、頭蓋の 傷智あるいは脳出血、脳血栓、脳動脈硬化症、パーキンソン氏病をよびパーキンソン状症候群から 発する意識障害によって代表される。

これまで説明したように、CDPコリンの臨床上の使用は、非経口的投与へ限定される。この点において、経口投与に関する不良吸収性のために、経口投与法を可能にする医薬上の製剤が市販されず、またこのため治療上の使用に対し、特に長期の治療サイクルにおいて明らかに重大な限定がある。

僚における経口投与に特に適する薬剤組成物において、括性成分として一般式(1)の少なくとも 1 つの化合物から成る組成物。

8. 額盛傷害あるいは脳出血、脳血栓、脳動脈便化症、パーキンソン氏病、パーキンソン状症策群のような病理状況から発する意識障害の治療に適する医薬生成物の製法の一般式(1)の化合物の使用。

# 3.発明の詳細な説明

本祭明は、一般式

(式中 R は、 8~ 1 8 炭素原子を含む線状あるいは枝分れアルキルラジカル)の長アルキル鎖スル

この欠陥は、本発明による CDP コリン塩によって除去され、この塩が通常治療で使用される塩基性 CDP コリンあるいはそのナトリウム塩の経口投与での生体有効性よりもかなり高い生体有効性を示し、従って経口処方で使用させることも可能にナエ

本発明による長アルキル鎖スルホン酸をもつシチジンホスホコリン(CDPコリン)の製造方法は、塩基性 CDP コリン 水溶液をつくり、スルホン酸水溶液をつくり、この両溶液を一緒に反応させて所要塩を得て、また高水準の純度でこの塩を回収することを特徴とする。

本発明による方法、得られる生成物および 関連 する薬剤処方のこれらおよび別の特徴は、本発明 の好ましい実施例および投与試験の以下に行なわ れる詳細な説明から十分明瞭になるだろう。

ンモル当り2ℓの量の H<sup>+</sup> 形式の強酸性カチォン交換体を含むカラムを通過させてナトリウムイオンを除去する。

好ましく使用される樹脂は、下配である。

ーアムペーライト IR120

ードーペックス 50W-X8

ー デュオライト C20

この処理によって塩基性 CDP コリンは、可変濃 度 3 多~ 2 0 多 w/▼ 、好ましくは 1 5 多 w/▼ で 得 ることができる。

スルホン酸水溶液は、水での溶解性に従って20 でと80℃との間の温度で凝度 5 % と 3 0 % w/v との間に対し蒸留水に所要スルホン酸ナトリウム 塩を溶解してつくられるのが好ましく、またスル ホン酸モル当り樹脂 1 と 1 0 % との間の量、好ま しくはスルホン酸モル当り樹脂 2 % の量で H<sup>+</sup> 形 式の強酸性カチォン交換体を含むカラムを通過さ せてナトリウムイオンを除去する。

好ましく使用される樹脂は、下記である。

ーアンパーライト IR 120

塩(CDPコリンスルホネート)は、生じる溶液から陳結乾燥によりあるいは噴揚乾燥機で乾燥させることによって回収される。

これまで説明したように、本発明による CDP コリン塩は、体重174~2189の堆ねずみで前の晩から絶食させて行なわれた下記の試験の結果から理解できるように、経口的に投与される場合市販のナトリウム塩よりかなり大きい生体有効性を示している。

それらの動物は、エーテル麻酔で手術された、 また生成物が幽門から約 6 cm 十二指腸へ投与された。

それらの生成物は、投与量 1 8 / 19 で水に 3 0 % プロピレングリコール ( v/v ) で投与された。また 下記の記号へ対応された。すなわち

- -BR1280 CDP コリンナトリウム塩
- -BR 720 CDP コリンオクタンスルホネート
- -BR 743 CDP コリンデカンスルホネート
- -BR 744 CDP コリンドデカンスルホネート
- -BR 74g CDP コリンテトラデカンスルホネート

ードーペックス 50W-X8

ーデュオライト C 20

この処理によって所要スルホン酸は、変化する 機度 3 多と 2 5 多 w/v との間、好ましくは 2 % w/v で得ることができる。

スルホン酸ナトリウム塩の式 R-SO<sub>3</sub>Na (式中R は 6 ~ 1 8 炭素原子の線状あるいは枝分れアルキル鎖である)は、下記の式に従って亜硫酸塩ナトリウムと対応する奥化物を反応させて 容易につく 5れる。すなわち、

RBr + Na 2 SO 3 - RSO 3 Na + Na Br

(式中Rは、これまで規定される通りである)

この製法に対する手順は、当出頭人の特許出願 第20940A/84号(ソタリア)で既に説明されている。

本発明による塩を得るため、この反応は、塩基性 CDP コリンおよびスルホン酸が等モル量であるようにこれまで説明される通りにつくられる2つの溶液を、時間10~30分の間環境温度で批拌しながら一緒に混合させて行なわれる。

-BR 746 CDP コリンへキサデカンスルホネート -BR 747 CDP コリンオクタデカンスルホネート

それらの基本試科は、水に30まプロピレングリコール(\*/\*)でそれらの動物を処理することによって得られた。

注入された容量は 5 ml/kgであった。 得られた値は、生成物当り 5 匹の動物の値の平均を示している。

それらの動物は、エーテル麻酔のもとに微性に され、また血液試料が投与後 1 0 分で門脈および 腹の大動脈から取り出された。

それらの血液試料は、0.8 M HCLO4 (1:1) で 脱蛋白されかつ 1 2,0 0 0 回転/分で 1 5 分間ソー パルで速心分離された。

約 出 4 に対して調節した後、脱蛋白血液部分200μℓが HPLC 分析に対して注入された。 それらの標準は、血液部分1 元に対し20-50-100μ8/元に対応する BR 1280 濃度を添加することによってつくられた。

## クロマトグラフィー条件

宿離削: 0.2 M 嬢酸アンモニウム、pH 4

処理量: 1 ml/分、ループ=200μl

カラム: ペーチシル 10 BCX ホワットマン

检出器: UV=280 nm 、 AUFS=0.4

計算は、生物体液に対しその物質を添加することによってつくられる既知の Br 1280 含量の血液 駄料との比較によって行なわれた。

第1 表は、CDP コリンナトリウム塩および本発明によるCDP コリン塩 18 /kgの十二指腸内投与10分後門脈および大動脈血液のCDP コリンの緩度を示している。

第 1 表

生成物	門脈血液(μ8/元化)	大動脈血液(μ8/ml)
BR1280	3. 6	0. 0 5 5
BR 742	107	1.6
BR 743	161	2.8
BR 744	203	4. 2
BR 745	2 1 5	4. 8
BR 746	201 .	4. 1
BR 747	162	2.8

これらの血液 族度は、再び本発明による塩に対してかなり大きくなる。これらの塩は、注入処方で、提供できるが、しかし明確には錠剤、ビル、徐放性カプセル、徐放性錠剤、腸溶性(胃で溶けない)錠剤、サセ、シロップ、同時シロップ、徐放性シロップおよび 製薬学で通常使用される他の剤形で提供することができる。

(これらの値が塩基性 CDP コリンとして扱わされる)

これらのデータから理解できるように、かなり 高い血液強度は、CDPコリンナトリウム塩の場合 におけるよりも新 CDP コリン塩の十二指腸内投与 後、特に門脈血液で得られる。

第2試験は、生成物 BR 1280, BR 743, BR 744, BR 745, BR 746, BR 747 に対し生成物 200 ml/kgを投与しかつ 1 0 分後門駅血液機度のみを評価することによって行なわれた。

そのデータは第2段で示される。

第 2 裂

生成物		門脈血液 (48/元化)	
B R	1280	0. 6	
ВR	7 4 3	2 9. 5	
BR	744	3 6.3	
BR	7 4 5	4 0	
BR	7 4 6	3 5. 2	
BR	7 4 7	2 7.1	

以下に示される諸例は、新 CDP コリン塩の製造方法を例示し、これらの例が本発明を例示するため示されるが、しかし本発明を限定するものではない。

#### 第 1 例

# CDP コリンオクタンスルホネートの 製法

カラムは、 H<sup>+</sup> 形式のアムパーライト 樹脂 IR 120 20 & を含んでつくられ、 6 NHC 4 で入念に活性 化されかつそれから溶出液が中性になるまで蒸留 水で洗浄される。

独立して市販の CDP コリンナトリウム塩 5.10 kg が蒸留水 2 5 ℓ に密解されかつとの溶液は予じめ用意されるカラムを通過させる。 これは、 CDP コリンが容出液から消えるまで水で洗浄される。 この CDP コリン溶液は、真空下容量 3 5 ℓ まで設縮される。

とのようにして塩基性 CDP 4.9 8 を含む溶液 3 5 ℓ が得られる。別々に H<sup>+</sup> 形式にしたアムバーライト IR 120 樹脂の第 2 カラムがつくられ、 6 NHC L で入念に活性化され、それから浴出液が

山性になるまで蒸留水で洗浄される。

オクタンスルホン設ナトリウム 2.1 6 5 kg が 4 0 でで蒸留水 5 0 ℓ に裕解され、またこのようにし て得られる裕液が予じめつくられるカラムを通過 させられる。

これは、オクタンスルホン酸 1.945 kg を含む溶液 7 0 l を得るよう蒸留水 2 0 l で洗浄される。 この溶液は、沸騰させることによって 5 0 l に

対し盗縮される。

塩基性 CDP コリン溶液は、環境温度で 2 0 分間 攪拌しながらオクタンスルホン酸溶液と混合され る。得られる均質溶液が硬結乾燥される。 このよ りにして白色粉末 7 ㎏が得られ、分析に基づいて 下記の組成を示す。 すなわち

CDP コリン

6 9.7 %

オクタンスルホン酸

27.85

H2O

2.5 %

この生成物は、水、メタノール、エタノールおよび 2 : 1 メタノールクロロホルム混合物に可容性の白色粉末の形成である。

H<sub>2</sub>O 2.5 4

この生成物は、水、メタノール、エタノールおよび 2:1 メタノールクロロホルム混合物に溶解可能な白色粉末の形式である。

HPLC 分析(カラムパーチシル1 0 SCX. 溶離液0.1 M 遊酸アンモニウム、処理量1 ml/分)で生成物は、市版 CDP コリンナトリウム塩の単独ピークと正確に対応する保持時間550 秒をもつ単独ピークを示す。

N C H

計算值 6 7.69

3 9.5 4 6.9 2

突 測 値 🖇

7.81

3 9.4 7 6.9 4

生成物の紫外線スペクトル (0.1 N HCL で)は、 E,4 = 176.2 と 280 nmで数大吸収を示す。

第 3 例

CDP コリンドデカンスルホネートの 製法

第1例の手順は、40℃で蒸留水60ℓ に溶解されるドデカンスルホネート 2.725kg を使用する ことを除いて反復される。 HPLC 分析(カラムパーチシル1 0 SCX、溶離液 0.1 M 嬢酸アンモニア、処理盘 1 m /分)に基づきこの生成物は、市販の CDP コリンナトリウム塩の単独ピークに正確に対応する保持時間 5 5 0 秒をもつ単独ピークを示す。

原業分析 C,4H<sub>26</sub>N<sub>4</sub>O<sub>1</sub>,P<sub>2</sub>、C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>O<sub>3</sub>S、H<sub>2</sub>O

N C

計算値 45 8.00 37.69 6.62

契測値 ≰ 7.95 37.58 6.67

この生成物の紫外線スペクトル (0.1 N HCLで) は、E,4 = 1834 と 280 mmで最大吸収を示す。

第 2 例

CDPコリンデカンスルホネートの製法

第1例の手順は、40℃で蒸留水60ℓに容解 されるデカンスルホン酸ナトリウム 2.4451 g を 使用することを除いて反復される。

白色粉末73㎏が得られ、分析に基づいた下配の組成を示す。 すなわち

CDP コリン

6 7. 0 %

デカンスルホン酸

3 0.5 %

白色粉末 7.6 ㎏ が得られ、分析で下記の組成を示している。 すなわち、

CDP コリン

6 4.5 %

ドテカンスルホン 酸

3 3.1 %

н,о

生成物は、水、メタノール、エタノールおよび 2:1メタノールクロロホルム混合物に可溶性の 白色粉末の形式である。

HPLC 分析 (カラムパーチシル 1 0 SCX. 溶離液 0.1 M 鍛酸アンモニウム、処理量 1 m ℓ /分) で、生成物は、市販 CDP コリンナトリウム塩の単独ピークと正確に対応する保持時間 5 5 0 秒をもつ単独ピークを示している。

原素分析 C<sub>14</sub>H<sub>26</sub>N<sub>4</sub>O<sub>11</sub>P<sub>2</sub>、C<sub>12</sub>H<sub>26</sub>O<sub>3</sub>8、H<sub>2</sub>O

N C H

7.40 41.

4 1.2 5 7.1 9

計算值 5

7.43

4 0.9 5 7

生 成 物 の 絮 外 線 ス ペ ク ト ル ( 0.1 N H CL で) は 、

E, \$ = 169と280 nm で級大吸収を示す。

#### 第 4 例

### CDP コリンテトラデカンスルホネートの製法

第1例の手順は、50℃で蒸留水120ℓに溶解されるテトラデカンスルホン酸ナトリウム3㎏を使用することを除いて反復され、カラムがこの温度で調節されている。

複結乾燥される代りに、最終溶液は、160 Cの吸気で操作しかつ乾燥生成物を連続的に抽出する噴霧乾燥機で乾燥される。

白色粉末 7.8 以が得られ、分析で下配の組成を示す。 すなわち、

 CDP コリン
 6 2.2 %

 テトラアカンスルホン酸
 3 5.5 %

2.3

生成物は、水、メタノール、エタノールおよび 2: 1メタノールクロロホルム混合物に溶解性の 白色粉末の形式である。

HPLC 分析 ( カラムパーチンル 1 0 SCX 、 唇離液 0.1 M 鏡酸 アンモニウム、 処理 量 1 ml/分) で生成物は、 保持時間 5 5 0 秒を も つ単独 ピークを示し、

び1:1メタノールクロロホルム混合物に可容性 の白色粉末の形式である。

HPLC 分析(カラムパーチシル10 SCX、溶酸液0.1 M 機酸アンモニウム、処理量 1 ml/分)で生成物は、保持時間 5 5 0 秒をもつ単独ピークを示し、市販 CDP コリンナトリウム塩の単独ピークと正確に対応する。

原染分析 C<sub>1.4</sub>H<sub>2.6</sub>N<sub>4</sub>O<sub>1.1</sub>P<sub>2</sub>、C<sub>1.6</sub>H<sub>5.4</sub>O<sub>3</sub>S、H<sub>2</sub>O
N C H
計算値 5 6.8 9 4 4.3 3 7.6 9
実測値 5 6.7 8 4 4.3 8 7.6 1
生成物の紫外線スペクトル (0.1 N HC 2 で)は、
E<sub>1.</sub>5 = 157.4 と 280 nm で最大吸収を示す。

#### 第6例

## CDP コリンオクタデカンスルホネート の 製 法

8 0 Cで蒸留水 1 7 5 l に溶解されるオクタデカンスルホン酸ナトリウム 3.5 6 5 kg を使用することを除いて第 1 例の手順が反復される。

白色粉末 8.4 以が得られ、分析で下記の組成を示す。 すなわち、

市版 CDP コリンナトリウム塩の単独ピークと正確に対応する。

原案分析 C<sub>1.4</sub>H<sub>2.6</sub>N<sub>4</sub>O<sub>1.1</sub>P<sub>2</sub>、C<sub>1.4</sub>H<sub>3.0</sub>O<sub>3</sub>S、H<sub>2</sub>O
N C H

計算値 % 7.1 4 4 2.8 3 7.4 6 突測値 % 7.2 3 4 2.9 2 7.4 1

生成物のスペクトル (0.1 N HCL で)は、E,5 = 163.3 と 280 nm で最大吸収を示す。

#### 第 5 例

# CDP コリンヘキサデカンスルホネートの製法

6 5 C で蒸留水 1 5 0 ℓ に 解 に れる ヘキサ デカンスルホン酸ナトリウム 3.2 8 5 以 を 使用する ととを 除いて 第 1 例 の 手順 で 繰り返され、 カラムが との 温度 で 調節 される。

白色粉末 8.1 はが得られ、分析で下記の組成を示す。 すなわち、

CDP コリン 6 0.1 % ヘキサデカンスルホン酸 3 7.7 % H<sub>2</sub>O 2.2 %

生成物は、水、メタノール、エタノールおよ

CDP コリン 5 8.1 % オクタアカンスルホネート 3 9.8 % H<sub>2</sub>O 2.1 %

生成物は、水に比較的不良な可溶性の白色粉末であるが、しかしメタノール、エタノールおよび1:1メタノールクロロホルム混合物に極めて可唇性である。

HPLC 分析(カラム パーチシル10 SCX・ 各離液 機酸アンモニウム、処理量 1 ml/分)で生成物は、 保持時間 5 5 0 砂をもつ単独ピークを示し、市販 CDP コリンナトリウム塩の単独ピークに正確に対 応する。

原業分析 C<sub>14</sub>H<sub>26</sub>N<sub>4</sub>O<sub>1</sub>,P<sub>2</sub>、C<sub>18</sub>H<sub>38</sub>O<sub>3</sub>S、H<sub>2</sub>O

N C H 計算値を 6.66 45.71 7.91 実測値を 6.58 45.83 7.87

生成物の紫外線スペクトル (0.1 N HC L で)は、 E、5 = 152.1 と 280 nm で最大吸収を示す。

可可能,但如何可能是这一点,如何可能可能对对答案的可能的对对的可能能够可能能是这个人,是这人,这些现在的是这些嫌疑。

第 7 例

## 腸密性錠剤の製法

a) 200 町錠剤は下記を含む。 ナなわち CDP コリンテトラデカンスルホネート 3 2 2 mg CDPコリンに対する当量 200 109 翌 纁 ナトリウムカルポキシメチルセルロース 7059 トリエタノールアミン(中和剤) 6 5 mg 600吻までにする 敬品質セルロース アセトフタル酸セルロース 20119 ジェチルフタル酸塩 6.4 19 シリコーン樹脂 3.6 Mg b) 400 叫般剤は、下配を含む。 すなわち 666 mg CDPコリンヘキサデカンスルホネート 400 49 CDPコリンに対する当量

CDPコリンへキサデカンスルホネート 6 6 6 mg
CDPコリンに対する当量 4 0 0 mg
架橋ポリピニルピロリドン 2 0 0 mg
塩化ナトリウム 2 0 0 mg
シエタノールアミン(中和剤) 9 0 mg
微晶質セルロース 1 2 0 0 mgまでにする
アセトフタル塩セルロース 4 0 mg
シエチルフタル酸塩 1 2.8 mg

b) 200mカプセルは、下記を含む。すなわち
CDP コリンオクタデカンスルホネート 345mg
CDP コリンに対する当世 200mg
マンニトール 100mg
トリエタノールアミン(中和剤) 65mg
ラクトース 100mg
ステアリン酸マグネシウム 12mg

#### 第 9 例

## 糖衣ペレットをもつカプセルの設法

a) 棚衣ペレットをもつ200mカプセルは下記を含む:
CDP コリンテトラデカンスルホネート 322mg
CDP コリンに対する当盤 200mg
トリエタノールアミン(中和剤) 65mg
糖衣ペレット 200mg

b) 糖衣ペレットをもつ200mカプセルは下配を含む;
CDP コリンオクタデカンスルホネート 345 mg
CDP に対する当盤 200mg
トリエタノールアミン(中和剤) 65 mg
療衣ペレット 200mg

シリコーン樹脂 e) 200 叫錠削は、下記を含む。 すなわち CDP コリンドデカンスルホネート CDPコリンに対する当量 200 119 重炭鍛ナトリウム 150 mg 7 5 19 クエン酸 モノエタノールアミン(中和剤) 28 49 アセトフタル設セルロース 20 119 **リエチルフタル食塩** 6.4 19 シリコーン樹脂 3.6 79

### 第 8 例

# カプセルの製法

ステアリン酸マグネシウム

a) 200 弱カプセルは、下記を含む。 すなわち、
CDP コリンヘキサデカンスルホネート 333 弱
CDP コリンに対する当量 200 弱
トリエタノールアミン(中和剤) 65 弱
ラクトース 200 弱

1 2 00